



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer:

0 165 472
A2

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 85106030.1

⑭ Int. Cl. 4: A 61 B 10/00
A 61 B 17/28

⑭ Anmeldetag: 15.05.85

⑬ Priorität: 18.05.84 DE 8415222 U

⑬ Anmelder: Masianka, Harald
Stockacher Strasse 172
D-7200 Tuttlingen(DE)

⑬ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
27.12.85 Patentblatt 85/52

⑭ Erfinder: Masianka, Harald
Stockacher Strasse 172
D-7200 Tuttlingen(DE)

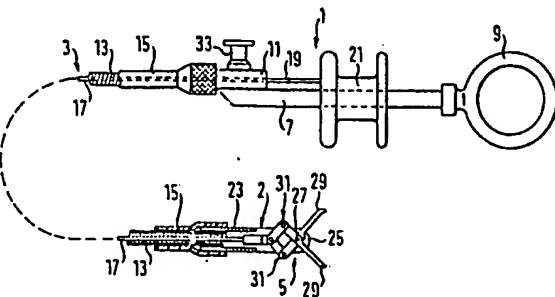
⑬ Benannte Vertragsstaaten:
AT DE FR GB NL

⑭ Vertreter: Weickmann, Heinrich, Dipl.-Ing. et al,
Patentanwälte Dipl.-Ing. H.Weickmann Dipl.-Phys.Dr.
K.Fincke Dipl.-Ing. F.A.Weickmann Dipl.-Chem. B. Huber
Dr.-Ing. H. Liska Dipl.-Phys.Dr. J. Prechtel Möhlstrasse 22
D-8000 München 80(DE)

⑮ Chirurgisches Greiferinstrument.

⑯ Das chirurgische Greiferinstrument umfaßt einen Greifer (5), der über ein langgestrecktes, an seinem patientennahen Ende den Greifer haltendes, flexibles Betätigungsleitung (3) zu einer betriebsmäßig nicht lösbar Befestigungseinrichtung (1) verbunden ist. Der Innenraum des Kabelmantels (13) des Betätigungsleitung (3) kann über einen Spülanschlußstutzen (33) nach Gebrauch des Instruments einschließlich des Greifers (5) gereinigt und desinfiziert werden. Der Spülanschlußstutzen (33) ist an einem Befestigungsrohr (11) gehalten, an welchem der Kabelmantel (13) des Betätigungsleitung (3) koaxial befestigt ist. Eine das Befestigungsrohr (11) durchsetzende, mit der Kabelseele (17) des Betätigungsleitung (3) verbundene Kupplungsstange (19) ist durch eine Ringdichtung gegenüber dem Befestigungsrohr (11) abgedichtet.

FIG. 1



EP 0 165 472 A2

PATENTANWÄLTE DIPLO.-ING. H. WEICKMANN, DIPLO.-PHYS. DR. K. FINCKE
 DIPLO.-ING. F. A. WEICKMANN, DIPLO.-CHEM. B. HUBER
 DR.-ING. H. LISKA, DIPLO.-PHYS. DR. J. PRECHTEL

LARD

Harald Maslanka
Stockacher Straße 172

D-7200 Tuttlingen

8000 MÜNCHEN 86
POSTFACH 860 820
MOHLSTRASSE 22
TELEFON (0 89) 98 03 52
TELEX 522 621
TELEGRAMM PATENTWEICKMANN MÜNCHEN

Chirurgisches Greiferinstrument

Die Erfindung betrifft ein chirurgisches Greiferinstrument, insbesondere eine Probenexzisions-Zange, wie sie beispielsweise bei der Broncho-, Bulbo-, Kolo-, Duodeno-, Endo- oder Gastroskopie eingesetzt werden kann.

05

Ein bekanntes Greiferinstrument dieser Art umfaßt einen Greifer sowie ein langgestrecktes, an seinem patientennahen Ende den Greifer haltendes, flexibles Betätigungs-kabel, welches einen radial dichten Kabelmantel und eine 10 in dem Kabelmantel verschiebbar geführte, bei der Relativverschiebung den Greifer betätigende Kabelseele aufweist. Am patientenfernen Ende des Betätigungs-kabels ist eine Handbetätigseinrichtung angeschlossen. Die Handbetätigseinrichtung umfaßt einen langgestreckten 15 Führungsschaft, der an seinem einen Ende ein in Schaft-richtung sich erstreckendes Befestigungsrohr, an dem der Kabelmantel koaxial befestigt ist, und an seinem anderen Ende einen ersten Fingergriff in Form eines Daumenrings trägt. An dem Führungsschaft ist ein zweiter 20 Fingergriff in Form eines Mittelfinger-Zeigefinger-Schiebe-griffs verschiebbar geführt, der über eine das Befesti-

gungsrohr durchsetzende, starre Kupplungsstange mit der flexiblen Kabelseele verbunden ist.

Bei derartigen, bekannten Greiferinstrumenten bilden der
05 Greifer, das Betätigungsseil und die Handbetätigsein-
richtung eine betriebsmäßig untrennbare Einheit. Dies
hat zwar den Vorteil, daß das an sich empfindliche Grei-
ferinstrument stabiler und mit geringerem konstruktiven
Aufwand gebaut werden kann, hat aber andererseits den
10 Nachteil, daß es nur sehr schwer zu reinigen ist. Insbe-
sondere kann bei Benutzung das Innere des Betätigungs-
seils verschmutzen, mit der Folge, daß die empfindliche,
über eine Hebeleinschaltung angetriebene Zange blockiert und
das Instrument unbrauchbar wird.

15 Aufgabe der Erfindung ist es, ein chirurgisches Greifer-
instrument, bei welchem der Greifer, das Betätigungsseil
und die Handbetätigseinrichtung eine betriebsmäßig
nicht zerlegbare Einheit bilden, so zu verbessern, daß
20 es leicht und vollständig gereinigt werden kann.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß
der Kabelmantel abgedichtet an dem Befestigungsrohr an-
gebracht ist, daß das Befestigungsrohr einen Spülans-
25 schlußstutzen trägt, der in einem zwischen dem Befesti-
gungsrohr und der Kupplungsstange gebildeten, bis in
das Innere des Kabelmantels hineinreichenden Ringraum
mündet und daß das Befestigungsrohr auf der dem Betä-
tigungsseil abgewandten Seite des Spülanschlußstutzens
30 eine die Kupplungsstange umschließende und zum Befe-
stigungsrohr hin abdichtende Ringdichtung trägt. Über
den Spülanschlußstutzen kann das Innere des Kabelmantels
bis nach Benutzung des Instruments mit Spül- und Des-
infektionsflüssigkeit zum Greifer hin gespült werden,
35 ohne daß das Instrument für eine vollständige Reinigung
zerlegbar sein muß.

In einer bevorzugten Ausführungsform ist der Kabelmantel an einer, die Kupplungsstange umschließenden Hülse ko-axial befestigt, wobei die Hülse in das Befestigungs- rohr eingreift und ihrerseits an diesem befestigt ist.

05 Der mit dem Kabelmantel verbundene Ringraum befindet sich hierbei zwischen der Hülse und der Kupplungsstange. Für die Verbindung zum Spülanschluß ist im Bereich des Spülanschlusses ein zweiter Ringraum zwischen dem Be- festigungsrohr und der Hülse vorgesehen, der über wenig- 10 stens eine radiale Öffnung der Hülse mit dem erstgenann- ten Ringraum verbunden ist. Die Ringdichtung ist zweck- mäßigerweise zwischen der patientenfernen axialen Stirn- seite der Hülse und einer zur Hülse weisenden, radial nach innen vorspringenden Schulterfläche des Befestigungs- 15 rohrs eingespannt. Für die Abdichtung der Hülse zum Befestigungsrohr hin hat es sich als günstig erwiesen, zwischen der patientennahen, axialen Stirnfläche des Befestigungsrohrs und einer axial zum Befestigungsrohr weisenden, radial nach außen vorspringenden Ringschul- 20 ter der Hülse einen weiteren Dichtring einzuspannen. Die axialen Einspannkräfte werden mittels einer auf das Befestigungsrohr geschraubten Überwurfmutter erzeugt, die die Hülse gegen die Dichtringe spannt und an dem Befestigungsrohr hält.

25 Im folgenden soll ein Ausführungsbeispiel der Erfindung anhand von Zeichnungen näher erläutert werden.

Es zeigt:

30 Figur 1 eine Probenexzessions-Zange mit in Draufsicht dar- gestellter Handbetätigungseinrichtung und in vergrößertem Schnitt dargestellter Zange und

Figur 2 eine vergrößerte Darstellung des patientennahen 35 Endes der Handbetätigungseinrichtung.

Die in den Figuren dargestellte, chirurgische Probenexzessions-Zange umfaßt eine Handbetätigungseinrichtung 1, die über ein flexibles, vergleichweise dünnes, aber langes Betätigungs kabel 3 mit einer Zange 5 zu einer betriebsmäßig nicht trennbaren Einheit verbunden ist. Die Handbetätigungseinrichtung 1 umfaßt einen Führungsschaft 7, der an seinem patientenfernen Ende einen Daumenring 9 trägt. Am patientennahen Ende des Führungsschafts 7 ist ein Befestigungsrohr 11 angebracht, an dem in nachstehend noch näher erläuterter Weise ein durch eine Federspirale gebildeter Kabelmantel 13 des Betätigungs kabels 3 befestigt ist. In dem Kabelmantel 13, der durch eine Kunststoffummantelung 15 nach außen hin abgedichtet ist, ist eine flexible Kabelseele 17 verschiebbar geführt. Die Kabelseele 17 ist über eine das Befestigungsrohr 11 durchsetzende Kupplungsstange 19 mit einem auf dem Führungsschaft 7 verschiebbar geführten Mittelfinger-Zeigefinger-Schiebegriff 21 verbunden. Die Zange 5 ist am patientennahen Ende des Betätigungs kabels 3 gehalten und umfaßt ein koaxial am Kabelmantel 13 befestigtes Gabelrohr 23, welches auf seiner kabelmantelfernen Seite 2 einander diametral gegenüberliegende Gabelhälften 25 trägt. An den Gabelhälften 25, von denen in Fig. 1 lediglich eine dargestellt ist, sind an einer diametralen Achse 27 zwei Zangenhälften 29 relativ zueinander und zum Gabelrohr 23 schwenkbar gelagert. Die Zangenhälften 29 sind über Scherenhebel 31 gelenkig mit der Kabelseele 17 gekuppelt. Werden der Daumengriff 9 und der Zeigefinger-Mittelfinger-Schiebegriff 21 aufeinander zubewegt, so wird die Zange 5 geschlossen. Wird der Daumengriff 9 und der Zeigefinger-Mittelfinger-Schiebegriff 21 voneinander weg bewegt, so wird die Zange 5 geöffnet.

Die Probenexzessions-Zange kann betriebsmäßig nicht zerlegt werden. Um das Betätigungs kabel 3 und insbesondere auch die empfindliche Zange 5 reinigen und desinfizieren zu

können, ist an dem Befestigungsrohr 11 ein Spülanschlußstutzen 33, insbesondere ein Luer-Lock-Anschluß befestigt. Der Spülanschlußstutzen 33 ist, wie am besten Fig. 2 zeigt, mit dem Innenraum des Kabelmantels 13 verbunden.

05 Der Kabelmantel 13 ist in einer stirnseitigen Aussparung 35 einer die Kupplungsstange 19 koaxial umschließenden und koaxial in dem Befestigungsrohr 11 sitzenden Hülse 37 gehalten. Auf der patientennahen Seite des Befestigungsrohrs 11 trägt die Hülse 37 einen radial nach außen vorspringenden Ringansatz 39, über den eine auf ein Außen-gewinde 41 des Befestigungsrohrs 11 geschraubte Überwurfmutter 43 die Hülse 37 an dem Befestigungsrohr 11 hält. Die Ummantelung 15 überdeckt auch den auf der patientennahen Seite der Überwurfmutter 43 vorstehenden Bereich 10 der Hülse 37.

15 Im Bereich des Spülanschlußstutzens 33, der durch eine radiale Öffnung 45 mit dem Innenraum des Befestigungsrohrs 11 verbunden ist, ist die Hülse 37 mit einer über 20 ihren Außenumfang umlaufenden Ringnut 47 versehen. Die Ringnut 47 bildet einen Ringraum, über den sich die Spülflüssigkeit am Umfang der Hülse 37 verteilen kann. Zwischen dem Innenmantel der Hülse 37 und der Kupplungsstange 19 ist ein weiterer Ringraum 49 gebildet, der über 25 mehrere radiale Öffnungen 51 am Boden der Ringnut 47 mit dieser verbunden ist. Der Ringraum 49 erstreckt sich bis in den Innenraum des Kabelmantels 13 hinein.

30 Zur patientenfernen Seite hin ist der Ringraum 49 durch eine die Kupplungsstange 19 dicht umschließende Ringdichtung 53 abgedichtet, die zwischen der patientenfernen axialen Stirnseite der Hülse 37 und einer radial nach innen vorspringenden, axial zur Hülse 37 weisenden Ringschulter 55 des Befestigungsrohrs 11 eingespannt 35 ist. Eine weitere Ringdichtung 57, die in eine den Außenumfang der Hülse 37 umschließende Ringnut 59 eingeschnappt

ist, dichtet die pati ntennahe, axiale Stirnfläche des Befestigungsrohrs 11 gegen die durch den Ringansatz 39 gebildete, zum Befestigungsrohr 11 axial gerichtete Ringschulter 61 ab. Die Spannkräfte werden mittels der 05 Überwurfmutter 43 erzeugt.

Durch Einspülen einer Spülflüssigkeit in den Spülanschlußstutzen 33 kann das Innere des Kabelmantels 13 einschließlich der ansonsten nur schwer zugänglichen 10 Gelenkteile der Zange 5 gereinigt und desinfiziert werden.

PATENTANWÄLTE DIPLO.-ING. H. WEICKMANN, DIPLO.-PHYS. DR. K. FINCKE
 DIPLO.-ING. F. A. WEICKMANN, DIPLO.-CHEM. B. HUBER
 DR.-ING. H. LISKA, DIPLO.-PHYS. DR. J. PRECHTEL

LARd

Harald Maslanka
 Stockacher Straße 172

D-7200 Tuttlingen

8000 MÜNCHEN 86
 POSTFACH 860820
 MÜHLSTRASSE 22
 TELEFON (089) 980352
 TELEX 522621
 TELEGRAMM. PATENTWEICKMANN MÜNCHEN

Chirurgisches Greiferinstrument

Patentansprüche

1. Chirurgisches Greiferinstrument, insbesondere
 Probenexzisions-Zange, umfassend einen Greifer (5),
 ein langgestrecktes, an seinem patientennahen Ende
 den Greifer (5) haltendes, flexibles Betätigungs-
 kabel (3), welches einen radial dichten Kabelmantel
 (13) und eine in dem Kabelmantel (13) verschiebbar
 geführte, bei der Relativverschiebung den Greifer
 (5) betätigende Kabelseele (17) aufweist
 und eine am patientenfernen Ende des Betätigungs-
 kabels (3) angeschlossene Handbetätigseinrichtung
 (1) mit einem langgestreckten Führungsschaft (7),
 der an seinem einen Ende ein in Schaftrichtung sich
 erstreckendes Befestigungsrohr (11), an dem der Ka-
 belmantel (13) koaxial befestigt ist, und an
 seinem anderen Ende einen ersten Fingergriff (9)
 trägt und mit einem an dem Führungsschaft (7) ver-
 schiebbar geführten zweiten Fingergriff (21), der
 über eine das Befestigungsrohr (11) durchsetzende

Kupplungsstange (19) mit der Kabelseele (17) verbunden ist, dadurch gekennzeichnet, daß der Kabelmantel (13) abgedichtet an dem Befestigungsrohr (11) angebracht ist, daß das Befestigungsrohr (11) einen Spülanschlußstutzen (33) trägt, der in einen zwischen dem Befestigungsrohr (11) und der Kupplungsstange (19) gebildeten, bis in das Innere des Kabelmantels (13) hineinreichenden Ringraum (49) mündet und daß das Befestigungsrohr (11) auf der dem Betätigungsleitungskabel (3) abgewandten Seite des Spülanschlußstutzens (33) eine die Kupplungsstange (19) umschließende und zum Befestigungsrohr (11) hin abdichtende Ringdichtung (53) trägt.

15 2. Chirurgisches Greiferinstrument nach Anspruch 1, wobei der Kabelmantel (13) an einer die Kupplungsstange (19) umschließenden Hülse (37) koaxial befestigt ist und die Hülse (37) in das Befestigungsrohr (11) eingreift und ihrerseits an diesem befestigt ist, dadurch gekennzeichnet, daß der bis in den Kabelmantel (13) reichende (erste) Ringraum (49) zwischen der Hülse (37) und der Kupplungsstange (19) vorgesehen ist und daß zumindest im Bereich des Spülanschlußstutzens (33) ein zweiter Ringraum (47) gebildet ist, der über wenigstens eine radiale Öffnung (51) der Hülse (37) mit dem ersten Ringraum (49) verbunden ist.

20 30 3. Chirurgisches Greiferinstrument nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der zweite Ringraum (47) durch eine Außendurchmesserverkleinerung der Hülse (37) gebildet ist.

25 35 4. Chirurgisches Greiferinstrument nach Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Befestigungsrohr (11)

05 auf der patientenfernen Seite der Hülse (37) eine radial nach innen vorspringende, axial zur Hülse (37) weisende Ringschulter (55) aufweist und daß der Dichtring (53) axial zwischen der Ringschulter (55) und der patientenfernen, axialen Stirnfläche der Hülse (37) angeordnet ist.

10 5. Chirurgisches Greiferinstrument nach einem der Ansprüche 2 bis 4, wobei die Hülse (37) auf der patientennahen Seite des Befestigungsrohrs (11) eine radial nach außen vorspringende, axial zum Befestigungsrohr weisende Ringschulter (61) aufweist und mittels einer auf das patientennahe Ende des Befestigungsrohrs (11) geschraubten Überwurfmutter (43) an dem Befestigungsrohr (11) gehalten ist,

15 dadurch gekennzeichnet, daß axial zwischen der Ringschulter (61) und der patientennahen, axialen Stirnfläche des Befestigungsrohrs (11) ein die Hülse (37) umschließender Dichtring (57) angeordnet ist.

20

FIG. 1

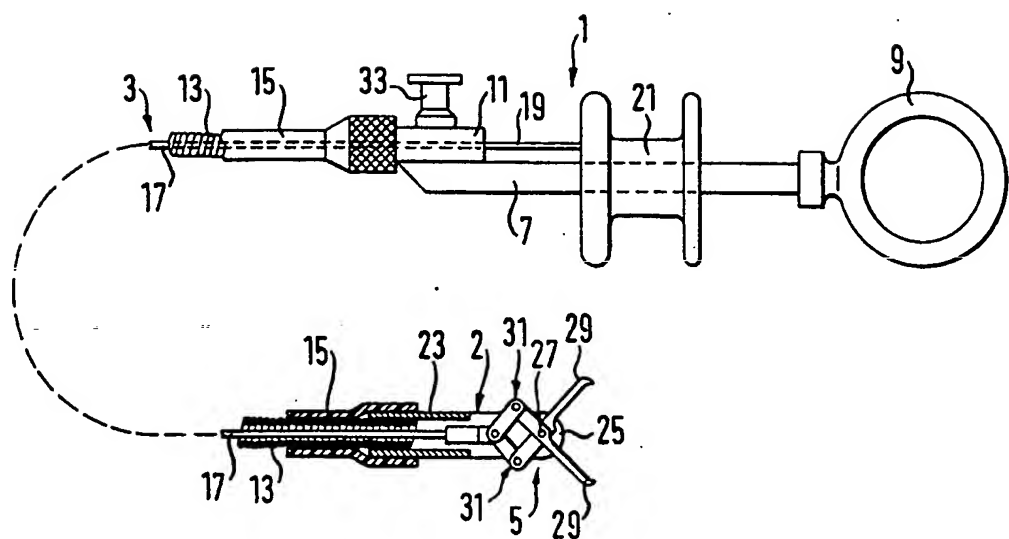


FIG. 2

